DE 19753463

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

011847051 **Image available** WPI Acc No: 1998-263961/199824 XRAM Acc No: C98-081973

Phenyl-azulene derivatives are inhibitors of cyclo-oxygenase-2 - useful

for the treatment of inflammation, pain, fever, cancer and

inflammation-associated disorders

Patent Assignee: KOTOBUKI SEIYAKU CO LTD (KOTO-N)

Inventor: TOMIYAMA A; TOMIYAMA T; UCHIBORI S; YOKOTA M

Number of Countries: 005 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

GB 2319772 A 19980603 GB 9725265 A 19971128 199824 B DE 19753463 A1 19980604 DE 1053463 A 19971202 199828 JP 10158234 A 19980616 JP 96321894 A 19961202 199834 US 5843999 A 19981201 US 97982639 A 19971202 199904 GB 2319772 B 20001108 GB 9725265 A 19971128 200058 IT 1296569 B 19990714 IT 97MI2622 A 19971126 200167 N

Priority Applications (No Type Date): JP 96321894 A 19961202; IT 97MI2622 A 19971126

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

GB 2319772 A 37 C07C-317/14 DE 19753463 A1 C07C-317/14 JP 10158234 A 18 C07C-317/14 US 5843999 A A61K-031/235 GB 2319772 B C07C-317/14 IT 1296569 B A61K-000/00

Abstract (Basic): GB 2319772 A

Phenylazulene derivatives of formula (I) and their salts are new. R1 = H, lower alkoxycarbonyl, carboxy, carboxymethyl, halogen, lower alkyl, phenyl or lower alkanoyl; R2-R4 = H, lower alkyl, lower alkoxy or halogen; and X = lower alkyl or amino.

USE - (I) are inhibitors of cyclooxygenase-2 (COX-2) useful for the treatment of inflammation, pain and fever (claimed), cancer and inflammation-associated disorders. Daily dosage is 50 mg to 5 g (preferably 100-500 mg in 1-3 doses). Administration is oral, by injection or by external application.

ADVANTAGE - (I) are selective inhibitors of COX-2 and do not cause side-effects associated with non-steroidal antiinflammatory drugs (NSAIDs) e.g. gastrointestinal irritation and suppression of renal function.

Dwg.0/0

Title Terms: PHENYL; AZULENE; DERIVATIVE; INHIBIT; CYCLO; OXYGENASE; USEFUL; TREAT; INFLAMMATION; PAIN; FEVER; CANCER; INFLAMMATION; ASSOCIATE; DISORDER

Derwent Class: B05

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-031/235; C07C-317/14 International Patent Class (Additional): A61K-031/10; A61K-031/110;

A61K-031/18; A61K-031/185; A61K-031/19; C07C-303/36; C07C-303/40;

C07C-311/16; C07C-311/29; C07C-315/00; C07C-315/02; C07C-315/04; C07C-317/22; C07C-317/24; C07C-317/44; C07C-323/62

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B10-A08; B10-A10; B14-C01; B14-C03; B14-D05C; B14-E05

Chemical Fragment Codes (M2):

- *01* C316 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G017 G019 G033 G036 G112 G113 G650 H541 H542 H543 H600 H601 H602 H603 H608 H609 H641 H642 H643 H661 J011 J151 J171 J251 J581 K0 K353 K4 K442 M1 M113 M119 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M320 M321 M342 M372 M391 M414 M510 M520 M532 M533 M541 M630 M640 M650 M710 M720 M903 M904 N104 N211 N333 N361 N421 P411 P420 P443 P616 P633 V811 9824-Q0201-N 9824-Q0201-P
- *02* G013 G033 G111 G650 H5 H594 H9 J0 J011 J2 J251 M1 M113 M210 M211 M271 M272 M281 M320 M414 M510 M520 M531 M541 M710 M903 M904 9824-Q0202-N
- *03* C316 G013 G036 G111 G650 H6 H603 H661 J0 J011 J2 J251 K0 K353 K4 K442 M1 M113 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M271 M272 M281 M320 M414 M510 M520 M531 M541 M710 M903 M904 9824-Q0203-N
- *04* C316 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G017 G019 G036 G112 G650 H541 H542 H543 H594 H600 H601 H602 H608 H609 H641 H642 H643 J0 J011 J2 J251 K353 M1 M113 M119 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M273 M281 M282 M283 M320 M414 M510 M520 M532 M541 M710 M720 M903 M904 N104 N212 N224 N242 N243 N309 N318 N322 N421 9824-Q0204-N 9824-Q0204-P
- *05* C316 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G017 G019 G036 G112 G650 H541 H542 H543 H600 H601 H602 H608 H609 H641 H642 H643 J0 J011 J2 J251 K0 K4 K442 M1 M113 M119 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M281 M282 M283 M320 M414 M510 M520 M532 M541 M710 M903 M904 9824-Q0205-N

Generic Compound Numbers: 9824-Q0201-N; 9824-Q0201-P; 9824-Q0202-N; 9824-Q0203-N; 9824-Q0204-N; 9824-Q0204-P; 9824-Q0205-N



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PATENTAMT

© Off nl gungsschrift DE 197 53 463 A 1

(7) Aktenzeichen:

197 53 463.5

2 Anmeldetag:

2. 12. 97

(3) Offenlegungstag:

4. 6.98

⑤ Int. Cl.⁶:

C 07 C 317/14

C 07 C 317/22 C 07 C 317/24 C 07 C 317/44 C 07 C 315/00 C 07 C 311/16 C 07 C 303/36 // A61K 31/10,31/18, C12N 9/99

③ Unionspriorität:

321894/96

02. 12. 96 JP

(71) Anmelder:

Kotobuki Seiyaku Co. Ltd., Nagano, JP

(4) Vertreter:

W. Kraus und Kollegen, 80539 München

② Erfinder:

Tomiyama, Tsuyoshi, Nagano, JP; Tomiyama, Akira, Nagano, JP; Yokota, Masayuki, Koushoku, Nagano, JP; Uchibori, Satoko, Nagano, JP

(A) 2-Phenylazulenderivate und Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen

(5) Es werden neue Azulenderivate beschrieben, die durch die folgende Formel

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2 \\
R_3 \\
R_4
\end{array}$$

dargestellt werden, worin R_1 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkoxycarbonylgruppe, eine Carboxygruppe, ein Halogenatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylgruppe oder eine Niedrigalkanoylgruppe bedeutet, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkoxygruppe oder ein Halogenatom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind nützlich zur Behandlung von Entzündungen.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue Azulenderivate, die eine Cyclooxygenase-2-Inhibitorwirkung zeigen, ihre pharmazeutisch annehmbaren Salze und Verfahren zu ihrer Herstellung. Sie betrifft weiter Arzneimittelzusammensetzungen, die diese Azulenderivate oder ihre Salze enthalten.

Eine Entzündung ist ein Prozeß von Störungen, charakterisiert durch Hitzewallungen, Fieber, Schwellen und Schmerz. Arthritis ist die am häufigsten auftretende Entzündungsstörung und die ernsteste Krankheit. Die Entzündung umfaßt ebenfalls Wund- und Infektionskrankheiten.

Nichtsteroide antiinflammatorische Arzneimittel (NSAIDs), wie beispielsweise Aspirin und Indomethacin, werden vielfach für die Behandlung von Entzündungen verwendet. Die therapeutische Wirkung von NSAIDs steht im Zusammenhang mit ihrer Kapazität, die Bildung von Prostaglandinen (Pgs) über den Cyclooxygenase-(COX)-Weg zu inhibieren. Jedoch ergeben die häufigsten NSAIDs Nebenwirkungen, wie gastrointestinale Reizung und eine Unterdrückung der Nierenfunktion durch die Inhibierung von COX-Enzym, wodurch ihr therapeutisches Potential begrenzt wird.

Kürzlich wurden zwei unterscheidbare Formen von COX-Enzym erkannt, ein konstitutives COX-1-Enzym und eine induzierbare Form des Enzyms, jetzt allgemein als COX-2 bekannt. Das COX-1-Enzym wird in normalen Geweben exprimiert, während das COX-2-Enzym hauptsächlich in den entzündeten Geweben lokalisiert ist. Es scheint daher vernünftig, daß ein selektiver COX-2-Inhibitor die PG-Bildung an der Stelle der Entzündung ohne die mit NSAID assozierten Nebenwirkungen blockieren könnte (Meneki to Ensho, 3 (1995). Nature 367, 215 (1994). Drug News and Perspectives, 8, 501, 1994).

Bedingt durch die Neuheit dieses Weges enthält die Literatur Beispiele von selektiven oder spezifischen COX-2-Inhibitoren. Gans et al. beschreiben Thiophenderivate der Formel (XXVI) (J. Pat. Nr. 58-159489).

20

25

30

35

55

Ähnlich beschreiben Futaki et al. das Methansulfonamidderivat der Formel (XXVII) (J. Pat. Nr. 2-300122).

Weiterhin haben zwei Gruppen berichtet, daß Verbindungen der Formel (XXVIII) und (XXIX) selektive COX-2-Inhibitoren sind (WO. Pat. Nr. 9515318 und US-Patent Nr. 5 510 368)

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit antiinflammatorischer Aktivität über die Inhibierung von COX-2 zur Verfügung zu stellen. Erfindungsgemäß sollen ebenfalls pharmazeutische Zusammensetzungen, die als antiinflammatorische Mittel nützlich sind, zur Verfügung gestellt werden. Weiterhin sollen neue Azulenderivate und ein Verfahren zur ihrer Herstellung zur Verfügung gestellt werden.

Gegenstand der Erfindung sind eine Reihe neuer Azulenderivate, die antiinflammatorische Mittel sind. Die Verbindungen der Formel (I) sind selektive COX-2-Inhibitoren und nützlich als antiinflammatorische Mittel mit dem zusätzlichen Vorteil, daß sie signifikant weniger schädliche Nebenwirkungen haben. Die Verbindungen der Formel (I) sind zur Behandlung von Entzündungen in einem Patienten und zur Behandlung anderer mit der Entzündung assoziierter Störungen als Analgetika bei der Behandlung von Schmerz und Kopfschmerzen sowie als antipyretisches Mittel für die Behandlung

von Fieber nützlich.

bindung 39 bezeichnet.

Gegenstand der Erfindung sind neue Azulenderivate der allgemeinen Formel (I)

worin R_1 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkoxycarbonylgruppe, eine Carboxygruppe, ein Halogenatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe bedeutet, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkoxygruppe oder ein Halogenatom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, und die Salze, die zur medizinischen Behandlung verwendet werden können. Der Ausdruck "Niedrig" bedeutet geradkettige oder verzweigte C_1 - C_5 -Gruppen.

15

Eine Klasse von Verbindungen von besonderem Interesse sind solche Verbindungen der Formel (I), worin R₁ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, Ethylgruppe, Propylgruppe, Butylgruppe, Pentylgruppe, Phenylgruppe, ein Fluoratom, Chloratom, Bromatom, eine Acetylgruppe, Propionylgruppe, Butyroylgruppe, Pentyloxygruppe, Methoxycarbonylgruppe, Ethoxycarbonylgruppe, Propyloxycarbonylgruppe, Butoxycarbonylgruppe, Pentyloxycarbonylgruppe und Carboxygruppe bedeutet, worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, Ethylgruppe, Propylgruppe, Butylgruppe, Pentylgruppe, Methoxygruppe, Ethoxygruppe, Propyloxygruppe, Butoxygruppe, Pentyloxygruppe, ein Fluoratom, Chloratom, Bromatom bedeuten, worin X eine Methylgruppe, Ethylgruppe, Propylgruppe, Butylgruppe, Pentylgruppe und Aminogruppe bedeutet, oder die pharmazeutisch annehmbaren Salze davon.

Carboxygruppe bedeutet, worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, Ethylgruppe, Propylgruppe,	
Butylgruppe, Pentylgruppe, Methoxygruppe, Ethoxygruppe, Propyloxygruppe, Butoxygruppe, Pentyloxygruppe, ein	
Fluoratom, Chloratom, Bromatom bedeuten, worin X eine Methylgruppe, Ethylgruppe, Propylgruppe, Butylgruppe,	
Pentylgruppe und Aminogruppe bedeutet, oder die pharmazeutisch annehmbaren Salze davon.	25
Einige Verbindungen, die unter die allgemeine Formel (I) fallen, sind die folgenden:	
[1] 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen.	
[2] 1-(2-Chlorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[3] 1-(3-Chlorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[4] 1-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	30
[5] 1-(3-Fluorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[6] 1-(4-Fluorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[7] 1-(3-Methylphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[8] 1-(4-Methylphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[9] 1-(3-Methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	35
[10] 1-(4-Methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[11] 1-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[12] 1-(3-Chlor-4-methylphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[13] 1-(3-Chlor-4-methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[14] 1-(3-Fluor-4-methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	40
[15] Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat.	
[16] 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carbonsäure.	
[17] 3-(3-Chlorphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen-1-carbonsäure.	
[18] 3-(3-Chlor-4-methylphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen-1-carbonsäure.	
[19] 3-(3-Chlor-4-methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen-1-carbonsäure.	45
[20] 3-(3-Fluor-4-methoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen-1-carbonsäure.	
[21] 1-Fluor-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen.	
[22] 1-Chlor-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen.	
[23] 1-Brom-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen.	
[24] 1-Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen.	50
[25] 1,3-Diphenyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	50
[26] 1-Acetyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen.	
[27] 4-(1-Phenylazulen-2-yl)phenylsulfonamid.	
[28] 4-[1-(3-Chlorphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	
[29] 4-[1-(3-Fluorphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	55
[30] 4-[1-(3-Methylphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	33
[31] 4-[1-(3-Methoxyphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	
[32] 4-[1-(3-Chlor-4-fluorphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	
[33] 4-[1-(3-Chlor-4-motiphenyl)azulen-2-yt]phenylsulfonamid.	
[34] 4-[1-(3-Chlor-4-methoxyphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	60
[35] 4-[1-(3-Fluor-4-methoxyphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	60
[36] 2-(4-Aminosulfonylphenyl)-3-(3-chlor-4-methoxyphenylazulen-1-carbonsäure.	
[37] [2-(4-Methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-yl]essigsäure.	
[38] 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(4-methylsulfonylphenyl)azulen.	
[39] 4-[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)azulen-2-yl]phenylsulfonamid.	65
Die oben mit 1 bis 39 numerierten Verbindungen werden im folgenden als Verbindung 1, Verbindung 2,, bzw. Verbindung 30 hagsighent	

Allgemeines Syntheseverfahren

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach den folgenden Verfahrensschemata 1 bis 6 hergestellt werden.

[Schema 1]

30 (worin R₂, R₃ und R₄ die oben gegebenen Bedeutungen besitzen; Y B(OH)₂ oder SnMe₃ bedeutet, TMS Trimethylsi-lyl bedeutet).

In dem Schema 1 ist die Herstellung von 2-(4-Methylsulfonylphenyl)azulenderivaten dargestellt. Die Verbindung (IV), die das Ausgangsmaterial (IV) in dieser Sequenz ist, wird gemäß den Verfahren, wie sie in der Literatur beschrieben werden (Tetrahedron, 27, 6023, 1971), hergestellt. Bei der Stufe 1 wird die Verbindung (IV) in die Verbindung (VI) durch Reaktion mit einem Silylenolether (V) umgewandelt. Der Silylenolether (V) wird gemäß den Verfahren hergestellt, wie sie in der Literatur beschrieben sind (Journal of medicinal chemistry, 39, 253, 1996). Die bevorzugte Reaktionstemperatur für diese Stufe liegt im Bereich von etwa 160°C bis zur Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches. Bei der Stufe 2 wird die Verbindung (VI) unter Verwendung von N-Bromsuccinimid (NBS) oder Brom unter Bildung der Verbindung (VII) bromiert. Diese Reaktion erfolgt in Anwesenheit eines Radikalinitiators, wie α,α'-Azobis(isobutyronitril) und Benzoylperoxid in Tetrachlorkohlenstoff als Reaktionslösungsmittel bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches. Bei der Stufe 3 wird die Verbindung (VII) mit einer Verbindung (VIII) gekuppelt, wobei die Verbindung (IX) erhalten wird. Wenn Y B(OH)2 in der Formel (VIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators in Anwesenheit einer Base gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Synthetic communications, 11, 513, 1981) hergestellt. Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Die Reaktion wird in Anwesenheit einer Base, wie Natriumhydrogencarbonat, Natriumcarbonat, Natriummethoxid, Triethylamin und Pyridin durchgeführt. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplungsreaktion umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen erfolgt die Reaktion im Bereich von 80°C bis zu 120°C. Alternativ kann die Verbindung (IX) unter Verwendung eines Zinnreagens anstelle von Borsäure erhalten werden. Wenn Y SnMe3 in der Formel (VIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Angewandte Chemie, internationale Ausgabe auf Englisch. 25. 508, 1986) durchgeführt. Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis-(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplung umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen wird die Reaktion im Bereich von 80°C bis zu 120°C durchgeführt. Bei der Stufe 4 wird die Verbindung (IX) zur Verbindung (X) in Reaktionslösungsmitteln, wie Methanol, Ethanol, Dichlormethan, Tetrahydrofuran und Wasser, oxidiert. Wasserstoffperoxid, m-Chlorperbenzoesäure, Oxon und Natriumperiodat sind für die Oxidation geeignet, und die Reaktion wird bei einer Temperatur im Bereich von Raumtemperatur bis zur Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Bei der Stufe 5 wird die Verbindung (X) mit Säuren, wie Schwefelsäuren, p-Toluolsulfonsäure, Trifluoressigsäure, Phosphorsäure und Apfelsäure behandelt, wobei die Verbindung (XI) erhalten wird. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel umfassen Benzol und Toluol, und die Reaktion wird in einem Bereich von 70°C bis zu 110°C durchgeführt.

[Schema 2]

SO₂NH-tBu

COOMe

COOMe

SO₂NH-tBu

NBS

SO₂NH-tBu

NBS

SO₂NH-tBu

NBS

SO₂NH-tBu

(XIV)

(XIV)

(XIV)

(XIV)

(XIV)

SO₂NH-tBu

$$R_4$$
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4

(XVI)

(XVIII)

(XVIII)

SO₂NH-tBu

 R_2
 R_3
 R_4
 R_4

(XVIII)

(XVIII)

SO₂NH-tBu

 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4

(XVIII)

(worin R₂, R₃, R₄ und Y die oben gegebenen Bedeutungen besitzen).

In dem Schema 2 ist die Herstellung der Sulfonamidderivate dargestellt, Die Verbindung (XIII) wird gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Journal of organic chemistry, 40, 1689, 1975) synthetisiert. Bei der Stufe 1 wird die Verbindung (XII) mit der Verbindung (XIII), wobei die Verbindung (XIV) erhalten wird, gekuppelt. Wenn Y B(OH)2 in der Formel (XIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators in Anwesenheit einer Base gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren durchgeführt (Synthetic communications, 11, 513, 1981). Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysator verwendet werden. Die Reaktion wird in Anwesenheit einer Base, wie Natriumhydrogencarbonat, Natriumcarbonat, Natriummethoxid, Triethylamin und Pyridin, durchgeführt. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplung umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen wird die Reaktion bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Alternativ kann die Verbindung (XIV) unter Verwendung des Zinnreagenses anstelle der Borsäure erhalten werden. Wenn Y SnMe3 in der Formel (XIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Angewandte Chemie, internationale Ausgabe auf Englisch, 25, 508, 1986) durchgeführt. Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplung umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen wird diese Reaktion bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Bei der Stufe 2 ergibt die Bromierung der Verbindung (XIV) unter Verwendung von N-Bromsuccinimid oder Brom die Verbindung (XV). Diese Reaktion wird in Anwesenheit von Radikalinitiatoren, wie α,α' -Azobis(isobutyronitril) und Benzoylperoxid in Tetrachlorkohlenstoff als Reaktionslösungsmittel, bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Bei der Stufe 3 wird die Verbindung (XV) mit der Verbindung (VIII) gekoppelt, wobei die Verbindung (XVI) erhalten wird. Falls Y B(OH)2 in Formel (VIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators in Anwesenheit einer Base gemäß den beschriebenen Verfahren (Synthetic communications, 11, 513, 1981) durchgeführt. Tetrakis(triphenylphosphin)-palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Diese Reaktion wird in Anwesenheit von Basen, wie Natriumhydrogencarbonat, Natriumcarbonat, Natriummethoxid, Triethylamin und Pyridin, durchgeführt. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplung umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethyl-formamid und Wasser. Im allgemeinen wird diese Reaktion bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Alternativ kann die Verbindung (XVI) unter Verwendung eines Zinnreagenses anstelle von Borsäure erhalten werden. Falls Y SnMe3 in der Formel (VIII) bedeutet, wird die Reaktion unter Verwendung eines Palladiumkatalysators gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Angewandte Chemie, internationale Ausgabe auf Englisch, 25, 508, 1986) durchgeführt. Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplungsreaktion umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen wird die Reaktion bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Bei der Stufe 4 erfolgt eine Entmethoxycarbonylierung der Verbindung (XVI) bei sauren Bedingungen und findet gleichzeitig mit der Schutzgruppenabspaltung der t-Butylgruppe statt, wobei die Verbindung (XVII) gebildet wird. Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure, Trifluoressigsäure und Phosphorsäure sind als Säuren geeignet, und die Reaktion wird in Reaktionslösungsmitteln, wie Benzol oder Toluol, bei Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

[Schema 3]

5
$$R^2$$
 R^3 R^4 R^3 R^4 R^3 R^4 R^3 R^4 R^3 R^4 R^3 R^4 R^3

(worin R₂, R₃, R₄ und X die oben gegebenen Bedeutungen besitzen).

In Schema 3 ist die Herstellung von Carbonsäurederivaten dargestellt. Die Verbindung (X), die gemäß dem Schema 1 synthetisiert wird, wird unter basischen Bedingungen, wobei die Verbindung (XIX) gebildet wird, hydrolysiert. Die wäßrigen Lösungen aus Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Lithiumhydroxid können für die Hydrolyse verwendet werden, und diese Reaktion wird in Reaktionslösungsmitteln, wie Methanol, Ethanol, Tetrahydrofuran oder Dioxan, bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

[Schema 4]

Fluorierung

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_2
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8
 R_8

(worin R₂, R₃, R₄ und X die oben gegebenen Bedeutungen besitzen).

In Schema 4 wird die Herstellung von 1-halogenierten Azulenderivaten dargestellt. Die Fluorierung einer Verbindung (XI), die gemäß Schema 1 synthetisiert wird, ergibt die Verbindung (XXX). 1-Fluorpyridiniumtriflat ist als Fluorierungsmittel geeignet, und die Reaktion wird in 1,2-Dichlorethan als Reaktionslösungsmittel bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Die Verbindungen (XXXI) und (XXI) werden durch Halogenierung der Verbindung (XI) mit N-Chlorsuccinimid, N-Bromsuccinimid oder Brom hergestellt. Die Reaktion wird in Anwesenheit eines Radikalinitiators, wie α,α'-Azobis(isobutyronitril) und Benzoylperoxid, in Tetrachlorkohlenstoff als Reaktionslösungsmittel unter Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

60

[Schema 5]

$$\begin{array}{c} \text{Me} \\ \text{MeB(OH)}_2 \\ \text{R}_2 \\ \text{R}_3 \\ \text{(XXXII)} \end{array} \\ \text{SO}_2X \\ \begin{array}{c} \text{PhB(OH)}_2 \\ \text{R}_2 \\ \text{R}_3 \\ \text{R}_4 \end{array} \\ \text{SO}_2X \\ \begin{array}{c} \text{PhB(OH)}_2 \\ \text{R}_3 \\ \text{R}_4 \end{array} \\ \text{(XXXIII)} \end{array}$$

(worin R₂, R₃, R₄ und X die oben gegebenen Bedeutungen besitzen).

In Schema 5 wird die Herstellung von 1-Alkyl- und 1-Phenylazulenderivaten dargestellt. Die Reaktion der Verbindung (XXI) mit Methylborsäure oder Phenylborsäure ergibt die Verbindungen (XXXII) oder (XXXIII). Die Reaktion wird unter Verwendung eines Palladiumkatalysators in Anwesenheit einer Base gemäß den in der Literatur beschriebenen Verfahren (Synthetic communications, 11, 513, 1981) durchgeführt. Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), Bis(triphenylphosphin)palladiumchlorid (2) und Palladiumchlorid (2) können als Katalysatoren verwendet werden. Diese Reaktion wird in Anwesenheit einer Base, wie Natriumhydrogencarbonat, Natriumcarbonat, Natriummethoxid, Triethylamin und Pyridin, durchgeführt. Bevorzugte Reaktionslösungsmittel für die Verwendung bei dieser Kupplungsreaktion umfassen Benzol, Toluol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Chloroform, Methanol, N,N-Dimethylformamid und Wasser. Im allgemeinen wird die Reaktion bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

[Schema 6]

(worin R₂, R₃, R₄ und X die oben gegebenen Bedeutungen besitzen und R₇ eine Methylgruppe bedeutet).

In Schema 6 ist die Herstellung von 1-Acylazulen- und Azulen-1-essigsäurederivaten dargestellt. Bei der Stufe 1 wird die Verbindung (XI), die gemäß Schema 1 synthetisiert wird, nach einer Friedel-Crafts-Reaktion unter Bildung der Verbindung (XXIV) acyliert. Das Säurechlorid kann als Acylierungsmittel verwendet werden, und diese Reaktion wird in Anwesenheit von Lewis-Säuren, wie Aluminiumchlorid, Titantetrachlorid, Zinntetrachlorid oder Bortrifluorid, in Reaktionslösungsmitteln, wie Dichlormethan, 1,1,2,2-Tetrachlorethan, Carbondisulfid und Nitrobenzol bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt. Bei der Stufe 2 ergibt eine Willgerodt-Kindler-Reaktion der Verbindung (XXIV) die Verbindung (XXV). Die Wilgerodt-Kindler-Reaktion wird unter Verwendung von Schwefel in Anwesenheit von sekundären Aminen, wie Dimethylamin, Morpholin oder Piperidin, durchgeführt. Die erhaltenen Thioamidderivate werden unter sauren oder basischen Bedingungen unter Bildung der Verbindung (XXV) hydrolysiert. Die wäßrigen Lösungen von Chlorwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Lithiumhydroxid sind für die Hydrolyse geeignet, und die Reaktion wird in Reaktionslösungsmitteln, wie Methanol, Ethanol, Tetrahydrofuran und Dioxan, bei der Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

Die Reaktionsprodukte werden als freie Säuren oder als pharmazeutische annehmbare Säureadditionssalze unter Verwendung einer Extraktion, Konzentration, Verdampfung, Kristallisation, Filtration, Umkristallisation, Chromatographie usw. gereinigt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können allein oder zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Trägern oder Verdünnungsmittel (Verdünnungsmittel: lösliche Stärke, Lactose, Saccharose, Calciumcarbonat, Calciumphosphat; Bindemittel: lösliche Stärke, Akazia, Carboxymethylcellulose, Hydroxymethylcellulose, kristalline Cellulose, Alginsäure, Gelatine, Polyvinylpyridon, Schmiermittel, Stearinsäure, Magnesiumstearat, Calciumstearat, Talk; Zerfallmittel: Carboxymethylcellulose, Talk; pharmazeutische Lösungsmittel: Salzlösung) verabreicht werden. Sie können mit verschiedenen pharmazeutisch annehmbaren inerten Trägern in Form von Pulvern, Granulaten, Lutschtabletten bzw. Bukkaltabletten, Kapseln, äußeren Anwendungen und Injektionen kombiniert werden.

Sie können oral verabreicht werden. Die verabreichte Dosis wird natürlich variieren, abhängig von bekannten Faktoren, wie den pharmakodynamischen Eigenschaften des besonderen Reagens, und seine Art und dem Verabreichungsweg, dem Alter, der Gesundheit und dem Gewicht des Empfängers, der Natur und dem Ausmaß der Symptome, der Art einer gleichzeitigen Behandlung, der Behandlungsfrequenz und der gewünschten Wirkung. Üblicherweise wird die tägliche Dosis des aktiven Bestandteils etwa 50 mg bis 5 g betragen. Bevorzugt werden 100 mg bis 500 mg pro Tag in unterteilten Dosiseinheiten 1- bis 3mal täglich verabreicht. Beispiele für eine Dosiseinheit sind 10 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg,

25

40

50

55

60

500 mg und 1 g.

60

PHARMAKOLOGISCHER VERSUCH

Ein pharmakologischer Versuch wurde wie folgt durchgeführt. Die Inhibitoraktivität der Verbindungen auf COX-1 und COX-2 wurden gemäß dem Verfahren von Needleman (J. Biol. Chem., 254, 9772, 1979) analysiert. Eine Einheit von COX-1 oder COX-2-Enzym, suspendiert mit Tris-HCl-Puffer (PH 8,0, 500 μl), enthaltend 1 μM Hämatin als Cofaktor, wurden mit der Verbindung und 1 mM Arachidonsäure bei 37°C während 10 Minuten inkubiert. Die Reaktion wurde mit 50 mM Indomethacin (50 μl) beendigt, und die Mengen an PGE₂ in dem Reaktionsgemisch wurden unter Verwendung eines PGE₂-ELISA-Systems analysiert. IC₅₀ (die Konzentrationen, bei denen die PGE₂-Produktion um 50% inhibiert war) wurden berechnet und sind in Tabelle 1 angegeben.

[Tabelle 1]

Verbindung		COX-1 IC ₅₀ (μM)	COX-2 IC ₅₀ (μM)		
	1	>10	0,76		
.0	2	>10	6,9		
	3	>10	0,0093		
	4	>10	0,030		
5	5	>10	>10		
	6	>10	1,2		
	7	>10	0,048		
0	8	>10	7,4		
	9	>10	4,8		
	10	>10	3,7		
5	11	>10	0,083		
3	12	>10	0,0049		
	13	>10	0,019		
	14	>10	0,0084		
0	21	>10	7 _r 9		
	27	>10	0,0086		
	28	7,6	2,6		
5	29	4,7	0,77		
	30	4,3	0,50		
	31	>10	2,5		
0	32	>10	0,012		
	33	4,1	0,0026		
	34	0,96	0,0034		
5	35	6,7	0,022		
	38	>10	0,064		
	39	>10	0,29		

Die Erfindung liegt auf dem Gebiet der antiinflammatorischen pharmazeutischen Mittel und betrifft insbesondere Verbindungen der allgemeinen Formel (I), Zubereitungen und Verfahren zur Behandlung von Entzündungen und Entzündungs-assoziierten Störungen. Die Verbindung der allgemeinen Formel (I) ist nützlich zur Behandlung von Entzündungen, ohne Nebenwirkungen, die mit NSAIDs assoziiert sind, wie gastrointestinale Reizung und Unterdrückung der Nierenfunktion.

Die enzymatische Aktivität von COX umfaßt die Bis-Oxygenierung von Arachidonsäure zu PGG₂, welches weiter zu PGH₂ in einer Peroxidasereaktion durch das gleiche Protein reduziert wird. NSAIDs verhindern die Produktion von PGs durch Inhibierung des Enzyms COX. Kürzlich wurden zwei unterschiedliche Formen von COX-Enzyme unterschieden,

ein konstitutives COX-1-Enzym und eine induzierbare Form des Enzyms, heute allgemein als COX-2 bekannt. Das COX-1-Enzym wird in normalen Geweben exprimiert und ist physiologisch wichtig für gastrointestinale und Nierenfunktionen, während die zuvor nichtidentifizierte COX-2-Isoform hauptsächlich in entzündeten Geweben lokalisiert ist. Es scheint sinnvoll, daß ein selektiver COX-2-Inhibitor die PG-Bildung an der Stelle der Entzündung blockieren könnte, ohne daß die günstigen PGs in normalen Geweben, wie im Magen und der Niere, angegriffen werden. Andererseits erwartet man, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen für die Krebstherapie nützlich sind. Beispielsweise wird angenommen, daß diese Verbindungen, wie andere Inhibitoren der PG-Biosynthese, die Metastasen von bösartigen oder teilweise transformierten Colon-Polypen inhibieren (Acta histochemica, Ergänzungsband, 29, 195, 1990). Weiterhin reduzieren COX-2-Inhibitoren die Gefahren von Colon-Karzinomen, und es wird berichtet, daß COX-2 stark bei der Apoptose exprimiert wird. Aus diesen Ergebnissen wird angenommen, daß COX-2-Inhibitoren für die Krebs- und Apoptose-Therapie verwendet werden können (Cell, 83, 345, 1995).

BEZUGSBEISPIEL

Beispiel 1

15

2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen

(Verbindung 1)

20

25

Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat (0,13 g) wurde mit 100% iger Phosphorsäure (5,0 ml) behandelt. Nach dem Rühren während 10 min bei 120°C wurde das Reaktionsgemisch in Eis-Wasser gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO_2 -Säulenchromatographie (Benzol/Et₂O, 50:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,10 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 139–140°C. ¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,07 (3H, s), 7,15 (1H, t), 7,21 (1H, t), 7,31 (2H, d), 7,38–7,45 (3H, m), 7,57–7,62 (4H, s+m), 7,84 (2H, d), 8,28 (1H, d), 9,39 (1H, d).

Beispiele 2 bis 15

30

Die angegebenen Verbindungen 2 bis 14 und 38 in Tabelle 2 wurden gemäß dem Verfahren von Beispiel 1 hergestellt.

Beispiel 16

Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat (Verbindung 15)

35

(a) Methyl-2-(4-methylthiophenyl)azulen-1-carboxylat:

3-Methoxycarbonyl-2H-cyclohepta[b]furan-2-on (2,00 g) und 1-(4-Methylthiophenyl)-1-trimethylsilyloxy)ethylen (9,30 g) wurden bei 190°C 18 h gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde in 10%ige wäßrige HCl gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser, gesättigter wäßriger NaHCO₃ und Salzlösung gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (EtOAc/n-Hexan, 1:10) gereinigt, wobei die Titelverbindung (2,70 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 101–102°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 2,55 (3H, s), 3,81 (3H, s), 7,31–7,34 (4H, m), 7,42 (1H, t), 7,50–7,55 (2H, m), 7,52 (2H, d), 7,73 (1H, t), 8,38 (1H, d), 9,37 (1H, d).

45

50

(b) Methyl-3-brom-2-(4-methylthiophenyl)azulen-1-carboxylat:

Zu einer Lösung aus 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen (2,00 g) in CCl₄ (20,0 ml) wurden N-Bromsuccinimid (1,26 g) und α,α'-Azobis(isobutyronitril) (0,01 g) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde am Rückfluß 1 h erhitzt. Das Gemisch wurde filtriert und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/Et₂O, 100 : 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (2,40 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde, Fp. 98–100°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 2,56 (3H, s), 3,71 (3H, s), 7,33–7,40 (4H, m), 7,57 (1H, t), 7,59 (1H, t), 7,83 (1H, t), 8,60 (1H, d), 9,46 (1H, d).

(c) Methyl-2-(4-methylthiophenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat:

Zu einer Lösung aus Methyl-3-brom-2-(4-methylthiophenyl)azulen-1-carboxylat (0,50 g) in Toluol (20,0 ml) wurden Phenylborsäure (0,38 g), Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0) (0,08 g) und 2M wäßrige Na₂CO₃ (2,6 ml) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde am Rückfluß 2 h erhitzt. Das Gemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 100: 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,49 g) in violetten Kristallen erhalten wurde, Fp. 115–116°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 2,48 (3H, s), 3,66 (3H, s), 7,10–7,38 (7H, m), 7,39 (2H, d), 7,58 (1H, t), 7,80 (2H, d), 8,36 (1H, d), 9,47 (1H, d).

(d) Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat:

Zu einer Lösung aus Methyl-2-(4-methylthiophenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat (0,60 g) in MeOH (10,0 ml) wurde eine Lösung aus Oxon (1,90 g) in Wasser (10,0 ml) zugegeben, und das Reaktionsgemisch wurde bei Raumtemperatur 16 h gerührt und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Salzlösung gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchro-

matographie (CHCl₃/Aceton, 100 : 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,54 g) in Form grüner Kristalle erhalten wurde; Fp. 69–70°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,07 (3H, s), 3,73 (3H, s), 7,11–7,36 (7H, m), 7,41 (2H, d), 7,60 (1H, t), 7,83 (2H, d), 8,41 (1H, d), 9,56 (1H, d).

Beispiel 17

5

20

25

40

50

60

2-(4-Methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carbonsäure (Verbindung 16)

Zu einer Lösung aus Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat (0,26 g) in MeOH (10,0 ml) wurde 10%ige wäßrige NaOH (2,0 ml) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde am Rückfluß 6 h erhitzt. Nach der Entfernung des Lösungsmittels wurde die wäßrige Schicht mit Et₂O gewaschen. Der PH der Lösung wurde mit 10%iger wäßriger HCl auf 2,0 eingestellt, und dann wurde mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (EtOAc/MeOH, 30: 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,20 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 168–169°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,23 (3H, s), 7,17 (2H, d), 7,30–7,37 (3H, m), 7,45 (2H, d), 7,58 (1H, t), 7,71 (1H, t), 7,80 (2H, d), 7,98 (1H, t), 8,33 (1H, d), 9,55 (1H, d), 12,35 (1H, bs).

Beispiele 18 bis 22

Die angegebenen Verbindungen 17 bis 20 und 36 in Tabelle 2 wurden gemäß dem Verfahren von Beispiel 17 hergestellt.

Beispiel 23

1-Fluor-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen (Verbindung 21)

Zu einer Lösung von 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen (0,20 g) in 1,2-Dichlorethan (20,0 ml) wurden 1-Fluorpyridiniumtriflat (0,28 g) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 30 min am Rückfluß erhitzt. Das Gemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und mit CHCl₃ extrahiert. Die vereinigten CHCl₃-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,10 g) in Form grüner Kristalle erhalten wurde; Fp. 120–122°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,08 (3H, s), 7,01 (2H, t), 7,06 (1H, t), 7,25–7,28 (2H, m), 7,37–7,43 (2H, m), 7,55 (1H, t), 7,61 (2H, d), 7,87 (2H, d), 8,22 (1H, dd), 8,35 (1H, d).

Beispiel 24

1-Chlor-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen (Verbindung 22)

Zu einer Lösung aus 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen (0,20 g) in CCl₄ (10,0 ml) wurden N-Chlorsuccinimid (0,08 g) und α , α '-Azobis(isobutyronitril) (0,01 g) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 1 h am Rückfluß erhitzt. Das Gemisch wurde filtriert und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,10 g) in Form grüner Kristalle erhalten wurde, Fp. 140–142 °C. ¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,09 (3H, s), 7,14–7,38 (7H, m), 7,58 (2H, d), 7,65 (1H, t), 7,89 (2H, d), 8,29 (1H, d), 8,52 (1H, d).

Beispiel 25

1-Brom-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen (Verbindung 23)

Zu einer Lösung aus 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen (0,43 g) in CCl_4 (20,0 ml) wurden N-Bromsuccinimid (0,23 g) und α , α '-Azobis(isobutyronitril) (0,01 g) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 1 h am Rückfluß erhitzt. Das Gemisch wurde bei Raumtemperatur abgekühlt und wurde gefiltert und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO_2 -Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20 : 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,52 g) in Form grüner Kristalle erhalten wurde; Fp. 172–173°C.

 1 H NMR (CDCl₃): $\delta = 3.10$ (3H, s), 7.17 - 7.37 (7H, m), 7.56 (2H, d), 7.67 (1H, t), 7.89 (2H, d), 8.29 (1H, d), 8.53 (1H, d).

Beispiel 26

1-Methyl-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen (Verbindung 24)

Zu einer Lösung aus Methyl-1-brom-2-(4-methylsulfonylphenyl)-3-phenylazulen (0,20 g) in Toluol (10,0 ml) wurden Methylborsäure (0,13 g), Tetrakis(triphenylphospin)-palladium (0) (0,05 g) und 2 M wäßriges Na₂CO₃ (0,9 ml) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 2 h am Rückfluß erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20: 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,15 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 165–167°C.

¹H NMR (CDCl₃): δ = 3,03 (3H, s), 7,12–7,39 (14H, m), 7,59 (1H, t), 7,66 (2H, d), 8,35 (2H, d).

Beispiel 27

Die in Tabelle 2 angegebene Verbindung 25 wurde gemäß dem Verfahren von Beispiel 26 hergestellt.

5

Beispiel 28

1-Acetyl-2-(4-methylsulfonylmethyl)-3-phenylazulen (Verbindung 26)

10

Zu einer Lösung aus 2-(4-Methylsulfonylphenyl)-1-phenylazulen (0,13 g) in CH₂Cl₂ (10,0 ml) wurde wasserfreies AlCl₃ (0,07 g) bei 0°C gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 30 min bei der gleichen Temperatur gerührt. Dann wurde Acetylchlorid (0,04 ml) bei der gleichen Temperatur zugegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 8 h am Rückfluß erhitzt. Das Gemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und mit EtOAc extrahiert. Die kombinierten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser, gesättigter wäßriger NaHCO3 und Salzlösung gewaschen, über Na2SO4 getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 10:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,12 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 138–139°C.

15

¹H NMR (CDCl₃): $\delta = 2.10$ (3H, s), 3.09 (3H, s), 7.14 (2H, dd), 7.13–7.35 (8H, m), 7.42 (1H, t), 7.47 (2H, d), 7.59 (1H, t), 7,82 (1H, t), 7,89 (2H, d), 8,39 (1H, d), 9,42 (1H, d).

20

Beispiel 29

4-(1-Phenylazulen-2-yl)phenylsulfonamid

(Verbindung 27)

25

(a) Methyl-2-(4-t-butylaminosulfonylphenyl)azulen-1-carboxylat:

Zu einer Lösung aus Methyl-2-chlorazulen-1-carboxylat (0,50 g) in Toluol (20,0 ml) wurden 4-t-Butylaminosulfonylphenylborsäure (0,87 g), Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0) (0,12 g) und 2 M wäßrige Na₂CO₃ (4,5 ml) gegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 16 ham Rückfluß erhitzt. Das Gemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (CHCl₃/EtOAC, 100: 1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (1,13 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 169–170°C.

¹H NMR (CDCl₃): $\delta = 1.29$ (9H, s), 3.74 (3H, s), 4.57 (1H, bs), 7.34 (1H, s), 7.49 (1H, t), 7.60 (1H, t), 7.65 (2H, d), 7,82 (1H, t), 7,95 (2H, d), 7,45 (1H, d), 9,52 (1H, d).

(b) Methyl-3-brom-2-(4-t-butylaminosulfonylphenyl)azulen-1-carboxylat:

Zu einer Lösung aus 2-(4-t-Butylaminosulfonylphenyl)-1-phenylazulen (0,50 g) in CCl₄ (20,0 ml) wurden N-Bromsuccinimid (0,25 g) und α , α '-Azobis(isobutyronitril) (0,01 g) zugegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 1 h am Rückfluß erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde filtriert und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,56 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 171-172°C.

¹H NMR (CDCl₃): $\delta = 1,30$ (9H, s), 3,62 (3H, s), 4,59 (1H, bs), 7,53 (2H, d), 7,63 (1H, t), 7,66 (1H, t), 7,91 (1H, t), 7,99 (2H, d), 8,64 (1H, d), 9,52 (1H, d).

(c) Methyl-2-(4-t-butylaminosulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat:

(d) 4-(1-Phenylazulen-2-yl)phenylsulfonamid (Verbindung 27):

188-189°C.

45

Zu einer Lösung aus Methyl-3-brom-2-(4-t-butylaminosulfonylphenyl)azulen-1-carboxylat (0,56 g) in Toluol (10,0 ml) wurden Phenylborsäure (0,34 g), Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0) (0,07 g) und 2 M wäßriges Na₂CO₃ (2,3 ml) zugegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 2 h am Rückfluß erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und anschließend mit EtOAc extrahiert. Die kombinierten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (Benzol/EtOAc, 20:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,47 g) in Form violetter Kristalle erhalten wurde; Fp. 76-77°C.

¹H NMR (CDCl₃): $\delta = 1,21$ (9H, s), 3,66 (3H, s), 4,44 (1H, bs), 7,11–7,28 (5H, m), 7,31 (2H, d), 7,42 (1H, t), 7,56 (1H, t), 7,78 (2H, d), 7,82 (1H, t), 8,42 (1H, d), 9,62 (1H, d).

55

Ein Gemisch aus Methyl-2-(4-t-butylaminosulfonylphenyl)-3-phenylazulen-1-carboxylat (0,46 g) und 100%iger Phosphorsäure (12,0 ml) wurde erhitzt und bei 110°C 10 min gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde in Eis-Wasser gegossen und mit EtOAc extrahiert. Die vereinigten EtOAc-Extrakte wurden mit Wasser und Salzlösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und konzentriert. Das Rohprodukt wurde durch SiO₂-Säulenchromatographie (CHCl₄/Aceton, 20:1) gereinigt, wobei die Titelverbindung (0,25 g) in Form grüner Kristalle erhalten wurde, Fp.

60

¹H NMR (CDCl₃): δ = 4,80 (2H, bs), 7,15 (1H, t), 7,20 (1H, t), 7,30–7,44 (5H, m), 7,54–7,62 (2H, s+t), 7,56 (2H, d), 7,82 (2H, d), 8,27 (1H, d), 8,38 (1H, d).

Beispiel 30 bis 38

65

Die angegebenen Verbindungen 28 bis 35 und 39 in Tabelle 2 wurden gemäß dem Verfahren von Beispiel 29 hergestellt.

[Tabelle 2]

5

$$So_2X$$

$$R^3$$

$$R^4$$

•	Verbindungen	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	X Se	chmelzpunkt (°C)
15	1	Н	Н	Н	Н	Me	164-165
13	2	Н	Cl	Н	Н	Me	175-176
	3	Н	Н	Cl	н	Me	155-156
	4	Н	H	• Н	Cl	Me	187-188
20	5	Н	Н	F	Н	Me	140-141
	6	Н	Н	H	F	Me	151-152
	7	Н	Н	Me	Н	Me	146-147
25	8	Н	Н	Н	Me	Me	178-179
	9	Н	Н	ОМе	Н	Me	188-189
	10	Н	Н	Н	ОМс	Me	180-181
30	11	Н	Н	Cl	F	Me	188-189
	12	Н	H	Cl	Me	Me	197-199
	13	Н	Н	Cl	OMe	Me	204-205
	14	Н	Н	F	ОМе	Me	191-192
	15	COOMe	Н	Н	Н	Me	112-113
35	16	СООН	Н	H	Н	Me	168-169
	17	COOH	Н	Cl	Н	Me	190-192
40	18	СООН	H	Cl	Ме	Me	203-205
	19	СООН	Н	Cl	OMe	Me	231-232
	20	СООН	Н	F	OMe	Me	215-216
	21	F	Н	н	Н	Me	120-122
	22	Cl	Н	H	Н	Me	140-142
	23	Br	H	H	Н	Me	172-173
45	24	Me	Н	Н	Н	Me	122-123
	25	Ph	H	Н	H	Me	165-167
50	26	COMe	H	H .	Н	Me	138-139
	27	Н	H	Н	Н	NH ₂	188-189
50	28	Н	Н	F	Н	NH ₂	166-167
	29	Н	H	Cl	Н	NH ₂	168-169
55	30	Н .	Н	Me	Н	NH ₂	181-182
	31	H	Н	MeO	Н	NH ₂	172-173
	32	H	Н	CI	F	NH ₂	118-119
60	33	Н	H	Cl	Me	NH ₂	117-119
	34	H _.	Н	Cl	OMe	NH ₂	222-223
	35	H	H	F	OMe	NH ₂	102-103
	36	СООН	Н	Cl	OMe	NH ₂	231-232
	37	CH ₂ COOH	Н	Н	Н	Me	130-132
	38	Н	Н	ОМе	OMe	Me	183-184
65	39	Н	H	OMe	OMe	NH ₂	222-223

Patentansprüche

1. Verbindung der allgemeinen Formel (I):

worin R_1 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkoxycarbonylgruppe, eine Carboxygruppe, ein Halogenatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylgruppe oder eine Niedrigalkanoylgruppe bedeutet, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkoxygruppe oder ein Halogenatom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

15

30

45

2. Verbindung der allgemeinen Formel (II):

worin R_1 ein Wasserstoffatom, eine Methoxycarbonylgruppe, eine Carboxygruppe, ein Fluoratom, ein Chloratom, ein Bromaton, eine Methylgruppe, eine Phenylgruppe oder eine Acetylgruppe bedeutet, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten.

3. Verbindung der allgemeinen Formel (III):

worin R_1 ein Wasserstoffatom, eine Methoxycarbonylgruppe, eine Carboxygruppe, ein Fluoratom, ein Bromatom, eine Methylgruppe, eine Phenylgruppe oder eine Acetylgruppe bedeutet, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten.

4. Pharmazeutische Zubereitung, die zur Behandlung von Entzündung, Schmerz und Fieber verwendet wird, die als aktiven Bestandteil eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 enthält.

5. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XI):

$$R_2$$
 SO₂Me (XI)

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, umfassend die Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel (IV):

mit einer Verbindung der Formel (V):

SMe _____ (V)

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

worin OTMS eine Trimethylsilyloxygruppe bedeutet, unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel (VI):

COOMe (VI)

und Bromierung der Verbindung der Formel (VI) unter Bildung einer Verbindung der Formel (VII):

COOMe SMe (VII)

und Umsetzung der Verbindung der Formel (VII) mit einer Verbindung der Formel (VIII):

 $\begin{array}{c}
R_4 \\
R_3 \\
Y R_2
\end{array}$ (VIII)

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, Y B(OH)₂ oder SnMe₃ bedeutet, unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel (IX):

COOMe

SMe

R₂

R₃

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, und Oxidation der Verbindung der Formel (IX) unter Bildung einer Verbindung der Formel (X):

COOMe R_2 R_3 R_4 R_3

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, Demethoxycarbonylierung der Verbindung (X) unter Bildung einer Verbindung der Formel (XI):

 R_2 R_3 R_4 R_3

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten.

6. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XVII):

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, umfassend die Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XII):

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel (XIII):

worin Y B(OH)₂ oder SnMe₃ bedeutet, unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XIV):

und Bromierung der Verbindung der Formel (XIV) unter Bildung einer Verbindung der Formel (XV):

und Umsetzung der Verbindung der Formel (XV) mit einer Verbindung der Formel (VIII):

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, Y B(OH)₂ oder SnMe₃ bedeutet, unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XVI):

COOMe
$$R_2$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_4$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_4$$

$$R_4$$

$$R_4$$

$$R_5$$

$$R_6$$

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, Demethoxycarbonylierung und De-t-butylierung der Verbindung (XVI) unter Bildung der Verbindung der Formel (XVII):

65

$$R_2$$
 SO₂NH₂ (XVII)

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten.

7. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XIX):

COOH
$$R_2$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_4$$
(XIX)

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, umfassend die Hydrolyse einer Verbindung der allgemeinen Formel (XVIII):

COOMe
$$R_2$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_3$$

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder Aminogruppe bedeutet.

8. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XX):

$$\begin{array}{c}
R_5 \\
R_2 \\
R_3
\end{array}$$
(XX)

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, R₅ ein Fluoratom, ein Chloratom oder ein Bromatom bedeutet, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, umfassend die Halogenierung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I):

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

9. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXIII):

65

15

20

25

30

35

40

45

50

55

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, R₆ eine Methylgruppe oder eine Phenylgruppe bedeutet, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, umfassend die Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXI):

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXII):

 R_6 -B(OH)₂ (XXII)

worin R_6 eine Methylgruppe oder eine Phenylgruppe bedeutet, unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXIII):

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, R_6 eine Methylgruppe oder eine Phenylgruppe bedeutet, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

10. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXIV):

$$COR_7$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 COR_7
 COR_7

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, R_7 eine Methylgruppe bedeutet, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, umfassend die Durchführung einer Friedel-Crafts-Reaktion mit einer Verbindung der allgemeinen Formel (I):

65

60

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2 \\
R_3 \\
R_4
\end{array}$$
(I)

worin R_1 ein Wasserstoffatom, R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

11. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXV):

$$R_2$$
 R_3 R_4 R_3

worin R₂, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet, umfassend die Umwandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (XXIV) in Thiomorpholid durch Willgerodt-Kindler-Reaktion und dann Hydrolyse des Thiomorpholids:

worin R_2 , R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine Methoxygruppe, ein Fluoratom oder ein Chloratom bedeuten, R_7 eine Methylgruppe bedeutet, X eine Niedrigalkylgruppe oder eine Aminogruppe bedeutet.

$$COR_7$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 R_3

0